PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

(11) Numéro d publication internationale:

WO 97/11042

C07C 17/087, 19/08

A1

(43) Date de publication internationale:

27 mars 1997 (27.03.97)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/EP96/04095

(22) Date de dépôt international: 17 septembre 1996 (17.09.96)

(30) Données relatives à la priorité:

195 34 917.2

20 septembre 1995 (20.09.95) DE

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOLVAY (SOCIETE ANONYME) [BE/BE]; Rue du Prince-Albert, 33, B-1050 Bruxelles (BE).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): HOPP, Peter [DE/DE]; Marxheimer Strasse 12. D-65719 Hofheim (DE). KAUF-MANN, Wolf-Dietmar [DE/DE]; Guaitastrasse 12, D-61476 Kronberg (DE).

(74) Mandataires: JACQUES, Philippe etc.; Solvay (Société Anonyme), Dépt. de la Propriété Industrielle, Rue de Ransbeek, 310, B-1120 Bruxelles (BE).

(81) Etats désignés: AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HU, IL, IS, JP, KP, KR, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: METHOD FOR PREPARING HEPTAFLUOROPROPANE

(54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION D'HEPTAFLUOROPROPANE

(57) Abstract

A method for continuously preparing heptafluoropropane by converting hexafluoropropene with HF in the presence of a liquid hydrofluoride of a nitrogenous organic base of formula [B x nHF], where B is a nitrogenous organic base and n is an integer or a fraction \leq 4, wherein HF, hexafluoropropene and the hydrofluoride are converted in a first area at a high pressure p₁, whereafter the resulting heptafluoropropane is evaporated and isolated from the liquid reaction medium in a second area at a pressure p₂ < p₁, and the remaining liquid reaction medium is recirculated to the first area.

(57) Abrégé

L'invention concerne la préparation continue d'heptafluoropropane par conversion d'hexafluoropropène avec du HF en présence d'un hydrofluorure liquide d'une base azotée organique répondant à la formule [B x nHF], dans laquelle B représente une base azotée organique et n représente un nombre entier ou une fraction \leq 4, au cours de laquelle on convertit du HF, de l'hexafluoropropène et l'hydrofluorure dans une première zone sous une pression surélevée p1, puis l'heptafluoropropane résultant est évaporé et isolé du mélange réactionnel liquide, dans une

deuxième zone sous une pression $p_2 < p_1$, et ensuite le mélange réactionnel liquide restant est retransféré dans la première zone.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Nissa
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	_
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Pays-Bas
B₽	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Norvège Nouvelle-Zétande
BC	Bulgarie	П	Italie	PL.	
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Pologne
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Portugal
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan		Roumanie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine		de Corée	SD	Soudan
CG	Congo	KR		SE	Suède
CH	Suisse	KZ	République de Corée Kazakharan	SG	Singapour
CI	Côte d'Ivoire	LI		SI	Slovénie
CM	Cameroun	LK	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CN	Chine		Sri Lanka	SN	Sénégal
CS	Tchécoslovaquie	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CZ	République tchèque	LT	Lituanie	סוו	. Tchad
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	TG	Togo
DK	Danemark	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
EE	Estonie	MC	Monaco	IT	Trinité-et-Tobago
ES		MD	République de Moldova	UA	Ukraine
FI	Espagne Finlande	MG	Madagascar	υG	Ouganda
FR		ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
GA	France	MN	Mongolie	UZ.	Ouzhékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

5

10

15

20

25

Procédé de préparation d'heptafluoropropane

L'invention concerne un procédé de préparation continue de 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane (ci-après dénommé heptafluoropropane) par conversion d'hexafluoropropène avec du HF en présence d'un hydrofluorure liquide d'une base azotée organique répondant à la formule générale [B x nHF], où n représente un nombre entier ou une fraction ≤ 4 et B représente une base azotée organique.

Dans le document EP-A-0 634 383, on décrit un procédé général d'addition de fluorure d'hydrogène sur des alcènes halogénés répondant à la formule générale R¹CF=CR²R³ avec un tel hydrofluorure [B x nHF], de préférence [(CH₃)₃N x 2,8 HF] ou [(C₂H₅)₃N x 2,8 HF], à titre de catalyseur. Les essais avec l'hexafluoropropène sont décrits à l'échelle de laboratoire, tant du point de vue discontinu que du point de vue continu. Dans le cas des deux variantes de réalisation, on n'obtient cependant pas une conversion complète. A cause de son prix élevé, l'hexafluoropropène résiduel contenu dans le produit final d'heptafluoropropane doit être récupéré par une distillation coûteuse.

L'objectif était de mettre au point un procédé continu pour la préparation d'heptafluoropropane avec une conversion complète de l'hexafluoropropène.

Dans le document EP-A-0 634 383 mentionné ci-dessus, on utilise dans les Exemples 4 et 5 une colonne à bulles (récipient de réaction avec du catalyseur d'hydrofluorure liquide qui est entièrement chargé de bulles de gaz des réactifs et du produit) pour la conversion en continu d'hexafluoropropène avec du HF. La conversion de l'hexafluoropropène s'élève respectivement à 98,4 et à 99 %. Bien que ces valeurs semblent relativement élevées, elles ne sont cependant pas suffisamment élevées pour rendre superflu le traitement par distillation mentionné ci-dessus.

On a maintenant trouvé que la conversion de l'hexafluoropropène peut être augmentée à au moins 99,99 % en faisant passer le mélange réactionnel par deux zones disposées en série, une pression plus élevée régnant dans la première zone par comparaison à celle dans la deuxième zone. À cause de la conversion presque

quantitative une élimination par distillation du matériau de départ non-converti n'est pas nécessaire. En outre, le procédé conforme à la présente invention peut être réalisé à grande échelle sans problèmes, ce qui n'est pas possible aussi simplement dans le cas d'une colonne à bulles.

5

L'objet de la présente invention est un procédé de préparation continue d'heptafluoropropane par conversion d'hexafluoropropène avec du HF en présence d'au moins un hydrofluorure liquide d'une base azotée organique répondant à la Formule (I),

$$[B \times nHF] \tag{I)}$$

10

15

dans laquelle B représente une base azotée organique et n représente un nombre entier ou une fraction ≤ 4 , caractérisé en ce qu'on convertit dans un procédé cyclique du HF et de l'hexafluoropropène en présence d'un hydrofluorure liquide répondant à la Formule (I) dans une première zone sous une pression $p_1=1,3$ à 10 bar, en ce que le mélange réactionnel liquide est ensuite transféré dans une deuxième zone et qu'il s'y trouve sous une pression $p_2 < p_1$, où $p_1 - p_2 \geq 0,3$ bar et $p_2 \geq 1$ bar, en ce que l'heptafluoropropane résultant est évaporé et isolé du mélange réactionnel liquide, et en ce qu'ensuite le mélange réactionnel liquide restant est transféré, après addition d'hexafluoropropène et de HF frais, de nouveau dans la première zone.

20

La température de réaction dans la première zone s'élève de préférence à 40 à 100 °C, en particulier à 50 à 80 °C. Des hydrofluorures appropriés, liquides à ces températures, répondant à la Formule (I), sont par exemple le [(CH₃)₃N x 2,8 HF], le [(C₂H₅)₃N x 2,8 HF], le [(C₄H₉)₃N x 2,6 HF], de même que

$$\begin{bmatrix} N-CH_3 \times 2.8 \text{ HF} \end{bmatrix},$$

$$\begin{bmatrix} N \times 2.7 \text{ HF} \end{bmatrix} \text{ et}$$

$$\begin{bmatrix} N \times 2.7 \text{ HF} \end{bmatrix} \text{ et}$$

5

10

15

20

25

30

PCT/EP96/04095

De préférence on utilise un des trois hydrofluorures mentionnés en premier lieu. Mais également tous les autres hydrofluorures répondant à la Formule (I), mentionnés dans le document EP-A-0 634 383, qui sont liquides aux températures de réaction choisies, sont appropriés. La préparation des hydrofluorures est également décrite dans le document EP-A-0 634 383, auquel on fait ici référence explicitement. Outre l'hexafluoropropène, les alcènes halogénés indiqués dans ce document peuvent être convertis d'une manière analogue au présent procédé, procédé au cours duquel ils réagissent avec un rendement environ aussi élevé que celui de l'hexafluoropropène.

Dans la première zone, on règle une pression $p_1 = 1,3$ à 10 bar, de préférence $p_1 = 1,5$ à 5 bar. Dans la deuxième zone, on règle une pression $p_2 < p_1$, où $p_2 \ge 1$ bar et la différence de pression $p_1 - p_2 \ge 0,3$ bar. De préférence la différence de pression $p_1 - p_2 = 0,3$ à 2 bar, ce qui peut toujours être réglé par un choix approprié de p_1 et de p_2 à l'intérieur des limites indiquées.

L'heptafluoropropane évaporé et isolé, ou soutiré par distillation, présente une pureté supérieure à 99 % avec un rendement supérieur à 99,99 %.

Le procédé conforme à la présente invention est réalisé par exemple dans l'appareillage suivant (Figure 1) :

De l'hexafluoropropène (HFP) est prélevé sous forme gazeuse du réservoir de stockage (1) et il est introduit par la vanne (2), par la conduite (3) et par le système de distribution de gaz (4) (par exemple des frittes de filtre, des filtres frittés, des fonds à tuyères) dans le réacteur (5) servant de première zone, qui est chauffé au moyen d'un système de chauffage (6). Le réacteur (5) est rempli avec le catalyseur d'hydrofluorure liquide. Par le système de distribution de gaz (4), le HFP est d'abord dispersé dans le catalyseur sous forme de petites bulles, qui se dissolvent rapidement d'une manière complète. La présence de bulles de gaz est limitée à la région inférieure du réacteur (environ 1/5 du volume total), de sorte qu'il ne s'agit pas d'une colonne à bulles (c'est-à-dire d'un réacteur chargé complètement de bulles de gaz).

Par la conduite (7), par la vanne (8) et par la conduite (9), le mélange réactionnel parvient au récipient (10) servant de deuxième zone et de cet endroit par la conduite (12) et par la pompe (13) de nouveau dans le réacteur (5). Par la conduite (11), on prélève le produit d'heptafluoropropane souhaité du récipient (10).

Au moyen de la vanne (8) (par exemple un obturateur ou une soupape), on règle dans le réacteur (5) la pression p_1 et dans le récipient (10) la pression $p_2 < p_1$.

Le HF est prélevé sous forme liquide du réservoir de stockage (14) et il est introduit par la vanne (15), par la conduite (16) et par la pompe (17) dans la conduite (12) et il parvient ensuite par la pompe (13) ensemble avec le catalyseur pompé par cette pompe dans le réacteur (5).

Exemple 1

5

10

15

20

25

On a travaillé dans l'appareillage décrit ci-dessus. Le réacteur (5) était constitué d'acier de type V4A (longueur = 3.000 mm, diamètre = 134,5 mm). À titre de catalyseur, on a utilisé du tris-hydrofluorure de tri-n-butylammonium (65 kg). La température dans le réacteur (5) s'élevait à 65 °C. La pression dans le réacteur (5) s'élevait à $p_1 = 1,8$ bar et dans le récipient (10) à $p_2 = 1,0$ bar.

Le débit massique s'élevait à : HF = 0,2 kg/h, HFP = 1,5 kg/h. À titre de système de distribution de gaz (4), on a utilisé des frittes de filtre (60 μ m). La conversion du HFP s'élevait à 99,999 % et la pureté de l'heptafluoropropane obtenu était de 99,8 %.

Exemple 2

On a travaillé de la manière décrite à l'Exemple 1, avec la seule exception que le débit massique a été doublé : HF = 0,4 kg/h, HFP = 3 kg/h.

La conversion du HFP et la pureté de l'heptafluoropropane étaient tout aussi élevées qu'à l'Exemple 1.

Exemple 3

On a travaillé de la manière décrite à l'Exemple 1, avec la seule exception que le débit massique a été plus que triplé : HF = 0,65 kg/h, HFP = 5 kg/h.

La conversion du HFP et la pureté de l'heptafluoropropane étaient tout aussi élevées qu'à l'Exemple 1

REVENDICATIONS

1. Procédé de préparation continue de 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane par conversion d'hexafluoropropène avec du HF en présence d'au moins un hydrofluorure liquide d'une base azotée organique répondant à la Formule (I),

[B x nHF]

(I),

dans laquelle B représente une base azotée organique et n représente un nombre entier ou une fraction ≤ 4 , caractérisé en ce qu'on convertit dans un procédé cyclique du HF et de l'hexafluoropropène en présence d'un hydrofluorure liquide répondant à la Formule (I) dans une première zone sous une pression $p_1 = 1,3$ à 10 bar, en ce que le mélange réactionnel liquide est ensuite transféré dans une deuxième zone et qu'il s'y trouve sous une pression $p_2 < p_1$, où $p_1 - p_2 \geq 0,3$ bar et $p_2 \geq 1$ bar, en ce que l'heptafluoropropane résultant est évaporé et isolé du mélange réactionnel liquide, et en ce qu'ensuite le mélange réactionnel liquide restant est transféré, après addition d'hexafluoropropène et de HF, de nouveau dans la première zone.

15

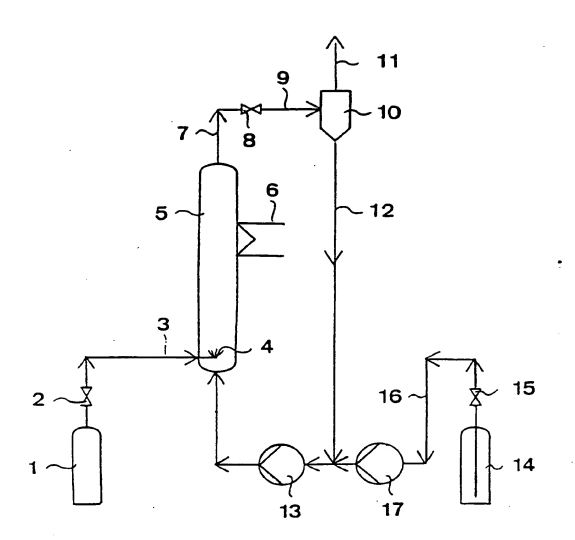
10

5

- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on utilise à titre d'hydrofluorure répondant à la Formule (I) du [(CH₃)₃N x 2,8 HF], du [(C₂H₅)₃N x 2,8 HF] ou du [(C₄H₉)₃N x 2,6 HF].
- 3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce qu'on effectue la conversion dans la première zone à une température de 40 à 100 °C.
- 20
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'on effectue la conversion dans la première zone à une pression $p_1 = 1,5$ à 5 bar.
- 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'on choisit p_1 et p_2 de telle manière que $p_1 p_2 = 0.3$ bar à 2 bar.

1/1

Fig. 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

bru sout Application No PCT/EP 96/04095

A. CLASS IPC 6	CO7C17/087 CO7C19/08			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC		
	S SEARCHED			
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classification control of the system followed by classification system followed by classification system followed by classification control of the system followed by classification	wan symbols)		
Documents	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields sea	rebed	
Electronic	data base consulted during the international search (name of data be	use and, where practical, search terms used)		
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citizen of document, with indication, where appropriate, of the i	relevant pessages	Relevant to claim No.	
A	EP 0 634 383 A (HOECHST AG) 18 J 1995 cited in the application see the whole document	anuary	1,2	
			. .	
☐ Fun	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	unoex.	
*Special categories of cited documents: A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. E earlier document but published on or after the international filing date. L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. Date of the actual completion of the international search. Date of the schill completion of the international search. Date of the schill completion of the international search. Date of mailing of the international search report.				
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaso 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer Bonnevalle, E		

. 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

hts mai Application No
PCT/EP 96/04095

Form PCT/ISA/210 (petant family snoax) (July 1972)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/EP 96/04095

A. CLASSI CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07C17/087 C07C19/08			
Seion la cir	assification internationale des brevets (CIB) ou 4 la fois selon la classi	fication nationale et la CIB		
B. DOMA	LINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIB 6	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles CO7C	de classement)		
Documenta	abon consultée autre que la documentation minimale dans la menire o	n) ces documents relèvent des domaines s	ur lesqueis a porté la recherche	
Base de dor utilisés)	anées électromque consultée au cours de la recherche internationale (n	nom de la base de domnèes, et ni cela est	réalisable, termes de recherche	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		····	
Categorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages perunents	no, des revendications vistes	
A	EP 0 634 383 A (HOECHST AG) 18 Jan 1995 cité dans la demande	nvier	1,2	
	voir le document en entier		•	
	·			
	r la state du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiques en annexe	
'A' docum	nent définissant l'état genéral de la technique, non Sère comme particulièrement perûnent	document uitérieur publié après la da daté de priorité et n'appartemenant pr technique pertanent, mais cité pour ou ou la théorie constituant la base de l'	as à l'état de la omprendre le principe	
"L" document power und doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une aure citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)		(" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut inventive par rapport au document considèré isolément (" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considèré comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive ne peut être considèrée comme impliquant une activité inventive		
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorique le document est associé une exposition ou tous autres moyens document de même nature, cet pour une personne du mêtier postérieurement à la date de priorité revendiquée "à" document qui fait partie de la m			nhinason étant évidente	
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale	
2	8 Novembre 1996	0 3. 12	. 96	
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2220 HV Riprojik	Fonctionnaire autorisé		
	Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bonnevalle, E		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Des e Internationale No PCT/EP 96/04095

Renseignements relatifs au membres de familles de brevets				96/04095	
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre famille de	(s) de la brevet(s)	Date de publication	
EP-A-0634383	18-01-95	DE-A- DE-A- CA-A- JP-A-	4323264 4339539 2127732 7149678	19-01-95 24-05-95 13-01-95 13-06-95	
	*		•		
		•			
. · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					